# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-183704

(43)Date of publication of application: 30.06.1992

(51)Int.Cl.

C08F214/06 C08F216/14 C08F299/04

(21)Application number: 02-311584

(71)Applicant: TOKUYAMA SODA CO LTD

(22)Date of filing:

19.11.1990

(72)Inventor: TAKADA KUNIAKI

SHIMADA KAZUNORI TSUBOI KATSUFUMI

## (54) VINYL CHLORIDE COPOLYMER AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject copolymer having excellent processability and having good Vicat softening temperature, impact strength and thermal stability by copolymerizing a specific allyl ester with vinyl chloride. CONSTITUTION: An allyl ester of formula I {R is-R1-(0R2)I-[R1 is (hydroxy) alkylene, phenylene; R2 is alkylene; I is 0, 1]; m is 2, 4, 5; n is 1-500} is copolymerized with vinyl chloride to obtain the objective copolymer comprising 0.01-50mol% of monomer units of formula II and 50-99.99mol% of monomer units based on the vinyl chloride and having a number-average mol.wt. of 20000-600000.

$$-CH_{2} = CH_{-}$$

$$CH_{2} = CH_{-}$$

$$CH_{2} = CH_{-}$$

$$CH_{2} = CH_{-}$$

$$CH_{3} = CH_{-}$$

$$CH_{3} = CH_{-}$$

$$CH_{3} = CH_{-}$$

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出題公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-183704

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成4年(1992)6月30日

C 08 F 214/06 216/14 299/04 MKC MKZ MRT

7602-4 J 6904-4 J 7142-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全9頁)

69発明の名称

塩化ビニル系共重合体及びその製造方法

頭 平2-311584 20特

願 平2(1990)11月19日 22出

者 高 田 @発 @発 明 者

邦 竟 紀 山口県徳山市御影町1番1号 徳山曹達株式会社内 山口県徳山市御影町1番1号 徳山曹達株式会社内

@発 明 者

島 田

文 克

山口県徳山市御影町1番1号 徳山曹達株式会社内

勿出 願

山口県徳山市御影町1番1号 徳山曹達株式会社

1 発明の名称

塩化ビニル系共重合体及びその製造方法

- 2. 特許請求の範囲

-сн<sub>2</sub>-сн-CH 2 O-R-O-C (CH 2 )mO) mH

但し、Rは、-R<sub>1</sub>-(OR<sub>2</sub>) (但し、R<sub>1</sub> は アルキレン基、ヒドロキシアルキレン基又 はフェニレン基であり、 B。 はアルモレン 無であり、ℓは0又は1である。)であり ■は2.4又は5であり、mは1~500 の募款である。

で示される単量体単位Q01~50モルギと 塩化ビニルに基づく単量体単位50~9999 モル系を含み、散平均分子量が2万~60万 である塩化ビニル系共直合体。

(2) 一般式  $CH_2 = CHCH_2O - R - O + C (CH_2) - O - D_BH$  但し、Rは、-B<sub>1</sub>-(OR<sub>2</sub>) (但し、B<sub>1</sub> は アルキレン基。ヒドロキシアルキレン基又 はフェニレン基であり、R。はアルキレン 基であり、1は0又は1である。)であり、 nは2, 4又は5であり、nは1~500 の整数である。

で示されるアリルエステルと塩化ビニルとを 共直合させることを特徴とする特許請求の範 囲郵(1)項配載の塩化ビニル系共重合体の製造 方法。

- 3. 発男の幹細な製明
  - (厳婁上の利用分野)

本発明は、加工性に優れた塩化ビニル系共 **重合体及びその製造方法に関するものである。** 

〔従来技術及び発明が解決しようとする課題〕

塩化ビニル樹脂は、その優れた物性によっ て広く使用されているが、虚形加工時に加工 温度を高くすると塩化水素を発生して塩化ビ ニル督路が分解する可能性がある。とのため、 塩化ビニル製脂はポリオレフィンに比較して

## 特間平4-183704(2)

成形加工が困難な難関といわれている。この ため、塩化ビニル製質の成形加工性を改良す る飲みが種々行なわれている。

塩化ヒニル製脂の成形加工性を改良する手 段として以下の方法が知られている。例えば、 塩化ビニル樹脂の重合度を下げる方法がある。 との方法によれば良好な成形加工性が得られ るが、無安定性及び射衝撃性が低下するとい う欠点を有する。また、塩化ビニル盤脂に、 低分子量のメタクリル酸エステルースチレン 共重合体あるいはアクリロニトリルースチレ ン共重合体等の改質者脂をプレンドすること により成形加工性を向上させる方法も知られ ている。しかし、成形加工性を良くするため には多くの改質剤を必要とする。また、この 方法は、長期間の使用中に改質樹脂がブリー ドアウトするという欠点を有する。更に、ま た、塩化ビニルとエチレン。プロピレン、プ テン等のαーオレフィンを共重合することに より成形加工性を向上させる方法が知られて

性、射動撃性、軟化温度等の物性の低下及び 森加物のブリードアットがない塩化ビニル樹 版の開発が築まれている。

### 〔悪難を解決するための手段〕

本発明者らは、上配問盤を解決するために 総意研究を続けてきた。その結果、ポリラク トンのアリルエステルに差づく単量体単位を 特定の割合で含有する塩化ビニル系共直合体 が、良好な成形加工性を有し、且つ熱安定性、 耐鬱難性、軟化温度等の物性の低下及びブリ ードアウトがないことを見出し、本発明を完 成し掛案するに至った。

即ち、本発明は、一般式( I )

 いるが、 熱敏化温度が低下するという 関離点 を有している。

一方、塩化ヒニル製脂に高分子可塑剤を高分子可塑剤を高分子可塑剤を高かます。 動気・医療等の部品に広く使用をおったのは、ボリー 《一カブロラクトにのはかから、動分子可塑剤を塩化ビニル製脂し、ンドすることが知られている。 したずの はいでは、 塩 性的に でいることが知られている。 観性が 厳少することが知られている。

また、特開平 2 一 1 0 3 2 1 2 号公報において、塩化ビニルとポリー 6 一 カブロラクトンのアクリル酸エステルを共重合した多孔質ポリマー書間も公知であるが、この報節は、アクリロイル基あるいはメタクリロイル番に由来するカルボニルのため塩化ビニル報節の無安定性が低下するという問題がある。

従って、良好な成形加工性を有し、無安定

### しの監散である。

で示される単量体単位 0.01~50モル系と、 塩化ビニルド番づく単量体単位 50~99.99 モル系を含み、数平均分子量が2万~60万 である塩化ビニル系共直合体である。

上記一般式( J )中、R は -R 1 +OR 2 +2 で示される。ことで、 R<sub>1</sub> はアルキレン蓋, ヒドロキシアルキレン基又はフエニレン基で あり、 Rェ はアルキレン器であり、ℓは0又 は1である。上記のアルキレン基及びヒドロ キシアルキレン基の炭素数は特に制限される ものではないが、塩化ビニルとの共富合性の 点から炭素数2~8であることが好ましい。 上記一般式〔Ⅰ〕中のRを具体的に例示すれ II, -(CH2) . -(CH2) . -(CH2) .  $\neg (CH_2)_{\overline{b}}$  ,  $\neg (CH_2)_{\overline{b}}$  ,  $\neg (CH_2)_{\overline{b}}$  .  $\neg (CH_2)_{\overline{b}}$  . -CH2CH- -CH2CHCH2 -CH 2 CH-OH . OH CH, -CH2CHCH2CH2- -CH2OCH2-. ОН

### 特閒平4-183704(3)

-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>- . -CH<sub>2</sub>CHOCH<sub>2</sub>

CH<sub>2</sub>

CH- ラを挙げることができる。 CH、・

前配一般式〔Ⅰ〕中、mは2,4又は5であれば良いが、一般式〔Ⅰ〕中で示される単量体単位を与えるモノマーであるアリルエステルの合成の容易さから、mは2又は5であることが好ましい。mが3のアリルエステルの合成は困難である。

割配一般式(I)中、nは1~500の整数である。nが500を越えた場合には、アリルエステルからなるマクロモノマーの分子量が大となるため、塩化ビニルとの共富合性が低下するという欠点を有する。

前配一般式(I)で示される単量体単位と 塩化ビニルに基づく単量体単位の比率は、前 者が0.01~50モル系、後者が50~99 99モル系でなければならず、前者が0.02 ~25モル系、後者が75~99.98モル系

アルキレン基、ヒドロキシアルキレン基又 はフェニレン基であり、R<sub>2</sub> はアルキレン 基であり、 l は 0 又は 1 である。)であり、 a は 2 , 4 又は 5 であり、 n は 1 ~ 5 0 0 の整数である。

で示されるアリルエステルと堪化ビニルとを 共重合する方法である。

であることが好ましい。前記一般式(I)で 示される単盤体単位の量が少なすぎると、 得 られる塩化ビニル系共直合体の成形加工性が 不十分であり、逆に多すぎると得られる塩化 ビニル系共直合体の軟化温度が着しく低下す るために好ましくない。

本発明の塩化ビニル系共宜合体は、一般化2万~60万の数平均分子量を有する。特に、成形加工性、熱安定性、耐動撃性等の点から、数平均分子量は3万~20万の範囲であることが好ましい。

また、前記一般式(I)で示される単量体 単位と塩化ビニルに基づく単量体単位はラン ダムに配列している。

本発明の塩化ビニル系共重合体は、一般に 次のようた方法で好適に製造することができ る。即ち、一般式(II)

CH<sub>2</sub>=CHCH<sub>2</sub>O-R-O+C (CH<sub>2</sub>)=O-元H (II) (但し、Rに、-R<sub>1</sub>+OR<sub>2</sub>)<sub>2</sub> (但し、R<sub>1</sub>は)

プロラワトンを重合させることによって得る ことが出来る。

塩化ビニルと前配一般式〔Ⅱ〕で示される アリルエステルとの共直合は、懸濁直合、終 被重合、ベルク重合、乳化重合及び沈澱重合 のいずれの重合方法によっても行ない待る。 好適な重合方法の一つである腰層重合につい て、以下、具体的に述べる。

腰層直合では、水媒体、油溶性直合開始剤の存在下に、前記一般式(II)で示されるアリルエステルと塩化ビニルとのラジカル共直合がエステルと塩化ビニルとの共直合体比率は、前記のとおり前者が0.01~50モルダで、後者が50~99.99モルダの範囲である。

塩化ビニル及び前配一般式(Ⅱ)で示されるアリルエステル以外の重合性単量体として公知の単量体、即ち、エチレン。 プロビレン・フデン、ヘブテン、アクリル酸。メタクリル酸、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、

# 特問平4-183704(4)

アクリル酸ブチル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸アチル等を本発明の塩化ビニル来共重合体の物性を本質的に変化させない範囲で、例えば、塩化ビニル単量体に対して 0.1~5 モル系の範囲で共直合することも可能である。

水媒体の量は、塩化ビニルと前記一般式 (II)で示されるアリルエステル等の単量体 の混合物に対して容量比で 0.5 ~ 3 倍が適当 である。

油番性重合開始剤は、例えば、ラウリルパーオキサイド、ベンソイルパーオキサイド、ジイソプロピルパーオキシジカーボネート、ジー sec ー ブチルパーオ キンジカーボ ネート・ジー 2 ー エ ト キンエ チルパーオ キン ジカーボネート・ジー 2 ー メトキンエ チルパーオ キン ジカーボネート・ tert ー ブチルパーオ キンドオンピパレート・ tert ー ブチルパーオ テンネオデカネート・ジー3 ー メトキンブチ

これらの分散剤および界面活性剤の合計の使用量は、単量体の混合物 1 0 0 重量部に対し
0.01~3重量部が好ましい。

以上述べた重合反応基質の仕込み駁は、とくに制約はないが、割配一数式〔Ⅱ〕のアリルエステルと塩化ビニルとが重合開始前に均一に落け合っていることが好ましい。このためには、重合開始剤の予備かくはん、重合開始剤の登録加、削配一数式〔Ⅱ〕のアリルエステルと塩化ビニル混合溶液の別途調製等の方法を適宜、選択すればよい。

重合温度は、油器性重合開始剤が、熱的に分解する温度であればよいが、一般的に30~80℃が好適である。

更に、上配した重合反応基質の他に、メルカプト系化合物、ジスルフィド系化合物、トリクロロエチレン等の塩素系化合物からなる公知の連鎖移動剤、ヘキサン、ベンタン、ヘブタン等の前配一般式 (Ⅱ)のアリルエステルを容解する器能を添加してもよい。

ルベーオキンジカーボキート,ジー4ー tert
ー アチルシクロヘキシルベーオキンジカーボ
キート、アソビスイソアチロニトリル,2,
グーアソビスー2,4ージメチルベレロニト
リル,2,グーアソビスー2,4ージメトキ
シベレロニトリル,アセチルシクロヘキシル
パーオキシスルホキート等の公知のラジカル
直合開始剤であればよく、これらは、単独あ
るいは併用して使用される。油密性直合
剤の使用量は、単量体の混合物100重量部
に対し001~2重量部が好ましい。

整満重合にさいしては、一般に分散剤が使用される。分散剤は、部分輸化ポリ酢酸ビニル、メチルセルロース・メトキシエチルセース、ヒドロキシエチルセルロースなどの公知の分割であればよく、これにさらに、ポリオキシエチレングリコール脂肪酸エステル等のノニオン系界面活性剤を併用して便用してもよい。

重合操作や重合条件は公知の方法や条件が 何ら制限なく採用される。

重合により生成した塩化ビニル系共直合体 は、乾燥させた後、そのまま実用に供することが出来る。

# 〔作用及び効果〕

このように加工流動性が良好な原因は、現在のところ明確でないが、コモノマーとして の前記一般式[II]で示されるアリルエステ ルを塩化ビニルと共宣合することによって、

# 特開平4-183704(5)

塩化ビニル系共富合体の分子関級集力を低下 させるためと考えられる。

本発明の塩化ビニル系共直合体は、加工施動性、ビカフト軟化温度、衝撃強度及び熱安定性に優れている以外に、ポリラクトンを個額に含有するため、可撓性及び透明性にも優れており、射出成形あるいは押出成形により、なくの用途に使用することが可能である。例とは、ペイプの継手、OA 根数スクジング、公神等の硬質製品、あるいは、軟質フィイルム、シート・ホース、チューブ・ガスケット等の軟質製品のいずれにも使用可能である。

客盤5 &のオートクレーブに、蒸留水 2 &、 触化度 7 5 %のポリ酢酸 ビニル 3 %、 tert ープチルペーオキシネオ デカネート 1 0 %、 数平均分子量 7.9 0 0 (前記一般式 [ II ] 中 の n = 6 8 ) のポリーェーカブロラクトンの アリルエステル 2 0 0 %及び塩化ビニル 8 0 0 %を仕込み、60℃、5時間 宣合を行なっ

O-(CCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub>H
2. 3 1. 7 1. 4 1. 6 4. 1

また、ボリ塩化ビニルと、ボリーミーカブロラクトンの <sup>1</sup>H - N M R の積分曲線よりこのボリ塩化ビニル共直合体中にボリーミーカブロラクトンのアリルエステルが 1 2 5 重量 \$ (0.12 モル系) 共直合していることがわかった。

### **吳基例 2 ~ 1 4**

容易5 & のオートクレーブに数留水 2 & 、 敏化度 7 5 % のポリ酢酸 ビニル 3 g 、 tert ープチルペーオキ シネオ デカノエート 1 g 、 程々の分子量のポリー 4 ーカ ブロ ラクトンの アリルエステルと塩化ビニルを仕込み、 長 1 の条件下で重合を行なった。 その後、 生 数 を 日過・乾燥することにより均一な白色数 子を得た。 この重合体の分子量は実施例 2 と 最 1 に示した。 た。塩化ビニルの重合率は68%であった。 生成物を口道、乾燥することにより、均一な 白色微粒子を得た。この共宜合体の数平均分 子量(10克) を標準ポリスチレン換算により 御定したところ、 4 8,000であった。更に この共宜合体をテトラハイドロフランとアセ トニトリルより沈澱精製した。この共宜合体 の一部をフィルム化し、その赤外線吸収スペ クトルを測定した結果を乗1回に示した。そ れより、C-Hの伸縮振動が 3.0 0 0 cm<sup>-1</sup> 付近に、C=Oの伸縮振動が 1,7 2 0 cm<sup>-1</sup>に、 C-C』の伸縮振動が600~700ca<sup>-1</sup>に 存在することがわかった。また、<sup>1</sup>H 一核磁気 共鳴スペクトル ( 出一NMR) を顔定した結 果を毎2図に示すが以下のようなスペクトル 化基づくものであることがわかった。

**長** 1

	ポリーモーカプロラク	トンのアリルエス	2 + ~	塩化ビニル	1 仓	条件	重合事	塩化ビ	ニル系共主	合体
*	一般式⑪中のR	数平均分子量 ● t	住込章	作 込 雅	<b>基</b> 度	時間		一般式(j)で示され る単数体単位の含	散平均 *1	I R 特性數収
€1 Æ			(g)	(9)	(7)	(hr)	(≰)	(モルな)	分子量	
	-{CH² <del>}</del>	1, 1 0 0	5 0	9 5 0	6 0	5	6.5	0.30	5 8, 0 0 0	1720cm <sup>-1</sup>
3	+CH ±+ <del>1</del>	3,500	5 0	950	6 0	5	6 3	0.11	60,000	C O <del>- 結合</del> li
4	+CH 2 →2	10.400	5 0	950	6 0	5	6 7	004	6 1, 0 0 0	0
5	+C H ₂ →2	4.100	1 0 0	900	5 5	6	6.0	0.18	70.000	600~700ai
6	-+CH 2 >2	8,300	1 0 0	900	5 5	6	6 3	0.10	7 1,000	C一C化萜台
7	-сн сн (он) сн -	1,200	5 0	9 5 0	5 5	6	6 9	0.54	6 8, 0 0 0	
8	-сн.сн (он) сн	2,900	1 0 0	900	5 5	6	6 5	0.35	6 5, 0 0 0	
9	-сн.сн (он) сн	9, 5 0 0	1 5 0	8 5 <sup>.</sup> 0	5 5	6	6 5	0.17	5 0. 0 0 0	
10	-(CH₂ <del>)</del> €	900	100	900	6 5	6	6.8	0.80	4 7, 0 0 0	
-11	+CH ± ¥-	5, 2 0 0	3 0 0	700	6 5	6	5 9	0.63	4 1.0 0 0	
1 2	-си,си,оси,си,-	1 1,000	5 0	950	60	5	6 6	0.04	6 1,000	
13	CH, CH,	5, 1 0 0	5 0	950	60	5	6 3	0.06	60.000	
14	-сн.сносн.сн-	4.300	5 0	950	60	5	6 0	. 0.08	60.000	: 

●1 GPCによる根準ポリスチレン換算

(18)

### 实施例 1 5

容置 5  $\ell$  のオートクレーブに薫留水 2  $\ell$  、 能化度 7 5 5 のポリ酢酸ビニル 3  $\ell$  、 tert ープチルパーオキシネオデカノエート 1  $\ell$  、 O に $H_2$ =CHCH<sub>2</sub>OCH<sub>2</sub>CHCH<sub>2</sub>O+C(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>O+ $_{\rm n}$ H

 た、この共直合体を元素分析することにより、 βープロピオラワトンのアリル系エステルが 23.6 直触 5 (7.1 モル 5) 共直合している ことがわかった。なお、この共直合体の数平 均分子置は 4 1.0 0 0 (GPCによる概率ポリスチレン検算) であった。

### 寒瓶倒16

容量 5 ℓ のオートクレーブに 薫留木 2 ℓ、 輸化度 7 5 % のポリ酢酸 ビニル 3 ℓ、 tert ープチルペーオキシネオデカノエート 1 ℓ、

11

CH<sub>2</sub>=CHCH<sub>2</sub>OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O+C(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>O→<sub>n</sub>H (数平均分子量 1.1 0 0 , n = 1 0 ) 2 0 0 8 と塩化ビニル8 0 0 8 を仕込み、6 0 ℃で 5 時間重合した。塩化ビニルの共富合率は6 5 % であった。生成物を口過・乾燥すること により、均一な白色微粒子を得た。更に、こ の共富合体の一部をテトラヘイドロフランと フセトニトリルより沈毅精製した。この共富 合体の一部をフィルム化し、その赤外級収ス

特開平4-183704(ア)

ペクトルを選定した結果、一0一Hの伸翻接動が3.200~3.600 ca<sup>-1</sup> に、CーHの伸縮接動が3.000 ca<sup>-1</sup> 付近に、C=Oの伸縮接動が1.720 ca<sup>-1</sup> に、CーC&の伸縮接動が600~700 ca<sup>-1</sup> に存在することがわかった。また、この共直合体を元素分析することにより、δーベレロラクトンのアリル系エステルが121重量ダ(111モルダ)共直合していることがわかった。この共直合体の数平均分子量は44.000(GPCによる標準ポリスチレン枠質)であった。

**吳施例17~32** 

実施的 1 ~ 1 6 で製造した塩化ビニル系共 重合体の物性評価を下配に従い実施した。 結 果を扱 2 に示した。

(1) 熱ロールによるシートの作製

塩化ビニル系共直合体 1 0 0 重量部に、 ブチルスズマレート系安定剤 (日東化成製 T V S ー N ー 2 0 0 0 E) 4 重量部を加え、 これを 1 6 0 ℃の熱ロールによって 5 分間

7: a

(6) (4)で作製した厚さ 4 mmの ブレスシートから 1 cm 角の試験片を作成して、ポリスチレン及びアクリロニトリループタジエンースチレン共直合体 (ABS) のシートではさみ、300分の荷重下に70℃で5日間放置し、移行性をテストした。ポリスチレン及びABSのシートの表面状態の変化を目視で観察し、下記の基準で評価した。

〇: 全く変化なし

ム: 艦く僅か白層

X: 白裔

(7) (6)の試験に用いた試験片を3ヵ月放置後、 透明性の変化を目視により観察し、下記の 基準で評価した。

〇: 全く変化なし

ム: 透明性がいくぶん低下

×: 透明性がかなり低下

比較例1~5

容量5ℓのオートクレーブに蒸留水2ℓ、

路鎖し、厚さ1.1 mmのロールシートを作製した。

- (2) (1)のロールシートを約3 14角のペレフト 状に切り、高化式フローテスターを用いて、 定温法(180℃)により流動性を評価し
- (3) (1)のロールシートを4×2 cm 角に切り、 オープンを用いて、JIS-K7212に 基づき、190℃下での無安定性を評価した。
- (4) (1)のロールシートを4枚重ねて、7分間 熱プレス(180℃,50點)して、厚さ 4mのプレスシートを作製した。このプレ スシートからJIS-K7111 に基づき シャルビー衡撃試験片を作製して耐衝撃性 を評価した。
- (5) (4)で作製した厚さ4 22のプレスシートから15 cat 角の試験片を作製して、JISー K7206に準じて御定を行い、1 kg 加重、 0.1 22 優入時のピカット軟化温度を測定し

能化度であるがり酢酸ビニル3分、 tert
ープチルパーオキシネオデカノエート1分、
ボリー・ーカブロラクトンとハイドロキシエチルメチルメタクリレートのエステル(数平均分子量800)50分と塩化ヒニル950分を仕込み60℃で5時間重合した。その後生成物を口過・乾燥することにより均一な白色微粒子として比較例〔Ⅰ〕の共重合体を得た。この共重合体の数平均分子量は52,000であった。

更に、通常の宣合方法により、塩化ビニル 単独宣合体[2](数平均分子量 4 3,0 0 0) 及び同[3](数平均分子量 6 1,0 0 0)を 合成した。

これら(1)(2)及び(3)の重合体を、 実施例17~32と同様にしてロールシート 及びプレスシートを作製しそれぞれの物性を 認定し、これらを各々比較例1~3とした。 更に、(2)及び(3)の重合体100重量 部に、ポリー4~カブロラクトン(数平均分

# 特開平4-183704(8)

子量 7 1 0 0 ) を 1 0 重量部 品雑して実施例 1 7 ~ 3 2 と 耐様にして評価し、比較例 4 及び 5 として 長 2 に 併配した。

费 2

							_																
H (1)	E = A		17	18	19	20	2 1	22	23	24	25	26	27	2	2	3	31	3 2		此	er.	ø	
`		の実施例																		ж.	•	01	
最定項目	ī —		1	2	3	4	5	6	7	8_	9	10	11	1 2	1 3	1 4	15	16	1	2	3	4	5
流動	性												6.7	5.6	5.6	5.7	6.7	6.5	4.9	4.8	1.8	6.0	40
		の <b>た</b> の ほに(10 <sup>3</sup> 57	6.4 1,	5.7	5.6	5.2	4.9	4.9	49	5.0	6.0	6.2	٠,	20	10	Ψ,	~.						
熱安			<del></del>							_										_			
4+1	ープン	KIS	5.0	5.0	5.0	5.0	5.5	5.5	5.5	5.5	5.5	4.5	4.5	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	3.5	4.5	5.0	4.5	5.0
無化	時間	(hr)	<u> </u>																				
	#	_	3.5	3.4	3.7	18	4.7	5.0	4.7	4.9	5.2	3.0	2.7	3.4	3.3	13	3.3	3.3	34	2.1	1.3	19	3.1
	/ ビー# ! ー Œ /		15	3.4	71	70	• 1	40	•										ŀ				
			├		·										•								75.
ピーカフ	<b>' → ●</b> {	七重度 (T)	761	763	76.6	77.0	772	7 5,9	775	763	758	753	747	763	760	762	74.6	750	721	748	- 16.1		
*	रि	性											_	_	_	_	_	_				J	×
# 17	スチレ	ンシート	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0		_	×	×
AB	8 0 -	+	0	0	0	0		0			0			0					<u>                                     </u>				
35	朔	性	0	0	0	0	0	0	` 0	O	0	0	0	0	0	0	0	0	0		_	×	×
3 7	月後													:					<u>-</u>				

## 4. 凶歯の簡単な説明

第1回、第2回にそれぞれ実施例1で得られた塩化ビニル系共直合体の赤外吸収スペクトル、及び <sup>1</sup>H 一核磁気共鳴スペクトルを示す。

**特許**出顧人

德山台建株式会社



